(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



PCT/EP01/13204

Deutsch



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. Juni 2002 (06.06.2002)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer PCT WO 02/44137 A1

(51)	Internationale Patentklassifikation7:	C07C 271/22
	235/34, C07D 213/79, 213/81, 213/82,	A61K 31/325,

- 31/4402, 31/4406, A61P 9/06
- (21) Internationales Aktenzeichen: (22) Internationales Anmeldedatum:

17. November 2001 (17.11,2001)

- (25) Einreichungssprache:
- (26) Veröffentlichungssprache: Dentsch
- (30) Angaben zur Priorität:
- 100 59 418.2 30. November 2000 (30.11.2000)
- (71) Annelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]: Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: PEUKERT, Stefan: Heiligkreuzgasse 9a. 60313 Frankfurt (DE). BRENDEL, Joachim; Landgrabenstrasse 23, 61118 Bad Vilbel (DE). HEMMERLE, Horst; Oranienstrasse 11a, 65812 Bad Soden (DE). KLEEMANN, Heinz-Werner; Mainstrasse 29, 65474 Bischofsheim (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC. LK. LR. LS. LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK. MN. MW. MX. MZ. NO. NZ. PL. PT. RO. RU. SD. SE. SG. SI. SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GIL GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES. FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). OAPI-Patent (BF. BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ORTHO-SUBSTITUTED AND META-SUBSTITUTED BIS-ARYL COMPOUNDS, METHOD FOR THE PRODUC-TION THEREOF, THEIR USE AS A MEDICAMENT, AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS CONTAINING THESE COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: ORTHO, META-SUBSTITUIERTE BISARYLVERBINDUNGEN, VERFAHREN ZU IHRER HER-STELLUNG, IHRE VERWENDUNG ALS MEDIKAMENT SOWIE SIE ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE ✓ ZUBEREITUNGEN

(57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I), wherein A1 to A8, R(1), R(2), R(3), R(4), R(30) and R(31) have the meanings as cited in the patent claims. These compounds are especially well-suited for use as novel antiarrhythmic active substances, in particular, for the treatment and prophylaxis of atrial arrhythmias, e.g. atrial fibrillations (AF) or atrial flutters.

(57) Zusammenfassung: Ortho, meta-substituierte Bisarylverbindungen, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung als Medikament sowie sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen Verbindungen der Formel (I) worin A1 bis A8, R(1), R(2), R(3), R(4), R(30) und R(31) die in den Ansprüchen angegebenen Bedeutungen haben, sind ganz besonders geeignet als neuartige antiarrhythmische Wirkstoffe, insbesondere zur Behandlung und Prophylaxe von Vorhof-Arrhythmien, z.B. Vorhofflimmern (atriale Fibrillation, AF) oder Vorhoff-Flattern (atriales Flattern).

WO 02/44137 PCT/EP01/13294

Beschreibung

Zubereitungen

5

10

20

25

Ortho, meta-substituierte Bisarylverbindungen, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung als Medikament sowie sie enthaltende pharmazeutische

Die vorliegende Erfindung betrifft ortho, meta-substituierte Bisarylverbindungen der Formel I.

worin bedeuten:

A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8

х

- 15 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR5, wobei mindestens vier dieser Gruppen CH bedeuten:
 - R(1) C(O)OR(9), SO₂R(10), COR(11), C(O)NR(12)R(13) oder C(S)NR(12)R(13); R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander C_xH_{2x}-R(14);

0, 1, 2, 3 oder 4, wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) oder SO₂Me bedeutet:

R(14) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen. Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF3, C2F5, C3F7, CH2F, CHF2, OR(15), SO2Me, Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl,

Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃ oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dirnethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

R(13) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

R(3) $C_yH_{2y}-R(16);$

0, 1, 2, 3 oder 4,

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) oder SO₂Me bedeutet;

Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F, CHF₂, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2

oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend

5

10

15

20

30

25

aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino.

R(17) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-Pyridyl,

wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

5

10

15

25

30

R(3) CHR(18)R(19);

R(18) Wasserstoff oder C_ZH_{2Z}-R(16), wobei R(16) wie oben angegeben definiert ist:

20 z 0, 1, 2 oder 3;

R(19) COOH, CONH2, CONR(20)R(21), COOR(22) oder CH2OH;

R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, C_VH_{2V}-CF₃ oder C_WH_{2W}-Phenyl,

wobei der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

v 0, 1, 2 oder 3;

w 0, 1, 2 oder 3:

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder CF₃; oder

5 R(3) und R(4)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine Methylengruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(Methyl)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(5) F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 10 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino, wobei für den Fall, dass mehrere Reste A1 bis A8 die Bedeutung CR(5) haben, die Reste R(5) unabhängig voneinander definiert sind;

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen:

oder

15

30

R(30) und R(31)

gemeinsam eine Kette von 2 Methylengruppen

20 sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der bedeuten:

A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei mindestens 4 dieser Gruppen CH bedeuten;

25 R(1) C(O)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(O)NR(12)R(13);

R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander C_XH_{2X} -R(14);

x 0, 1, 2, 3 oder 4,

wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) bedeutet R(14) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8,

9 C-Atomen, CF₃, OR(15), Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furvl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF3, OCF3, NO2, CN, COOMe, CONH2, COMe, NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

10

5

R(15) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃ oder Phenyl, das unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

15

R(13) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

20 R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

R(3) C_VH_{2V} -R(16);

y 0, 1, 2, 3 oder 4;

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) oder SO₂Me bedeutet;

25

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, C-Atomen, CF₃, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

30

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy

mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; R(17) Wasserstoff, Alkvl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF3, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-5 Pyridyl, wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF3, OCF3, NO2, CN, 10 COOMe, CONH2, COMe, NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino: oder R(3) 15 CHR(18)R(19): R(18) Wasserstoff oder C_ZH_{2Z}-R(16), wobei R(16) wie oben angegeben definiert ist: 0, 1, 2 oder 3: R(19) CONH2, CONR(20)R(21), COOR(22), CH2OH; 20 R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, CvH2v-CF3 oder CwH2w-Phenyl, wobei der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, CI, Br, I, CF3, 25 OCF3, NO2, CN, COOMe, CONH2, COMe, NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovi. Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino: 0. 1. 2 oder 3: 30 0, 1, 2 oder 3:

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen:

R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

WO 02/44137 PCT/EP01/13294

7

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder CF3;

R(5) F, CI, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovi, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino:

5 R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen:

oder

25

30

R(30) und R(31)

10 eine Kette von 2 Methylengruppen sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei höchstens zwei dieser Gruppen A1 - A8 Stickstoff bedeuten und mindestens 4 dieser Gruppen CH bedeuten.

Ebenfalls bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:
A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder
CR(5), wobei höchstens zwei dieser Gruppen Stickstoff bedeuten und mindestens 4
dieser Gruppen CH bedeuten;

R(1) C(0)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(0)NR(12)R(13); R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander C_XH_{2X} -R(14); x 0, 1, 2, 3 oder 4.

oder 9 C-Atomen.

wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) bedeutet;
R(14) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F,
CHF₂, OR(15), Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F. Cl. Br. I, CF3, OCF3, NO2, CN, COOMe, CONH2, COMe. NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino. Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; R(15) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF3 oder Phenyl, das unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF3, NO2, CN, COOMe, CONHo, COMe, NHo, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovi, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

PCT/EP01/13294

R(13) Wasserstoff;

R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 C-Atomen R(3):

20 R(3) CHR(18)R(19);

5

10

15

25

30

R(18) Wasserstoff oder C₂H_{2z}-R(16);

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F, CHF₂, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger

Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂,

COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; 5

10

15

30

9

z 0. 1. 2 oder 3:

R(19) CONH2, CONR(20)R(21), COOR(22) oder CH2OH;

R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, C_VH_{2V}-CF₃ oder C_WH_{2W}-Phenyl,

wobei der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonvl und Methylsulfonvlamino:

v 0, 1, 2 oder 3;

w 0, 1, 2 oder 3;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(5) F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino;

20 R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:

25 A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8

unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei höchstens eine dieser Gruppen Stickstoff bedeutet und mindestens 5 dieser Gruppen CH bedeuten:

R(1) C(0)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(0)NR(12)R(13);

R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig von einander C_XH_{2X}-R(14);

x 0, 1, 2, 3 oder 4;

5

10

20

25

30

R(14)

Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen, CF₃, Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl,

Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

R(13) Wasserstoff:

15 R(2) Wasserstoff oder Methyl;

R(3) C_yH_{2y} -R(16);

y 0, 1, 2, 3 oder 4;

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) bedeutet;

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen, CF₃, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, OCF₃, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

R(17) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-Pyridyl, wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1 oder 2 C-Atomen:

10 R(5) F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovl. Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino:

R(30) und R(31)

5

20

30

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl;

15 sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze

Speziell bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:

A4 CH oder Stickstoff;

A1, A2, A3, A5, A6, A7 und A8

unabhängig voneinander CH oder CR(5), wobei mindestens 5 dieser Gruppen CH bedeuten.

Ganz speziell bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:

R(1) C(0)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(0)NR(12)R(13);

25 R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander CvHov-R(14):

x 0, 1, 2 oder 3:

R(14) Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9, C-Atomen, CF₃, Phenyl oder Pyridyl,

wobei Phenyl und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃,

OCF₃, OH, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(13) Wasserstoff;

R(2) Wasserstoff;

5 R(3) C_VH_{2V}-R(16),

10

15

25

30

0, 1 oder 2;

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, C-Atomen, Cycloalkyl mit, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃,
Phenyl, oder Pyridyl,

wobei Phenyl, und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, CF₃, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen und Alkoxy mit 1, 2, C-Atomen;

R(4) Wasserstoff;

R(5) F, Cl, CF₃, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl; sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

- 20 Noch spezieller bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:
 - R(1) C(0)OR(9) oder COR(11);

R(9) und R(11)

unabhängig voneinander C_XH_{2X} -R(14);

0, 1, 2 oder 3;

R(14) Cycloalkyl mit 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl.

wobei Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen:

R(2) Wasserstoff

R(3) C_VH_{2V} -R(16);

0, 1 oder 2:

R(16) Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, Cycloalkyl mit 5 oder 6 C-Atomen, Phenvl oder Pvridvl.

wobei Phenyl und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, CF₃, OCF₃, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen:

R(4) Wasserstoff,

5

R(5) F, Cl, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;
10 R(30) und R(31)

Wasserstoff:

sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

Die Erfindung betrifft auch die Herstellung der Verbindungen I und ihre Verwendung,

15 inshesondere in Arzneimitteln

Die erfindungsgemässen Verbindungen sind bisher nicht bekannt.

Sie wirken auf den sogenannten Kv1.5-Kalium-Kanal und inhibieren einen als "ultra-rapidly activating delayed rectifier" bezeichneten Kaliumstrom im humanen Herzvorhof. Die Verbindungen sind deshalb ganz besonders geeignet als neuartige antiarrhythmische Wirkstoffe, insbesondere zur Behandlung und Prophylaxe von Vorhof-Arrhythmien, z.B. Vorhof-Flimmern (atriale Fibrillation, AF) oder Vorhof-Flattern (atriales Flattern).

25 Vorhof-Flimmern (AF) und Vorhof-Flattern sind die häufigsten anhaltenden Herzarrhythmien. Das Auftreten erhöht sich mit zunehmenden Alter und führt häufig zu fatalen Folgeerscheinungen, wie zum Beispiel Gehirnschlag, AF betrifft ca. 1 Millionen Amerikaner jährlich und führt zu mehr als 80.000 Schlaganfällen jedes Jahr in den USA. Die zur Zeit gebräuchlichen
30 Antiarrhythmika der Klasse I und III reduzieren die Wiederauftrittsrate von AF, finden aber wegen ihrer potentiellen proarrhythmischen Nebenwirkungen nur

eingeschränkte Anwendung. Deshalb besteht eine hohe medizinische

Notwendigkeit für die Entwicklung besserer Medikamente zur Behandlung atrialer Arrhythmien (S. Nattel, Am. Heart J. 130, 1995, 1094 - 1106; "Newer developments in the management of atrial fibrillation").

5 Es wurde gezeigt, dass den meisten supraventrikulären Arrhythmien sogenannte "Reentry" Erregungswellen unterliegen. Solche Reentries treten dann auf, wenn das Herzgewebe eine langsame Leitfähigkeit und gleichzeitig sehr kurze Refraktärperioden besitzt. Das Erhöhen der myokardialen Refraktärzeit durch Verlängerung des Aktionspotentials ist ein anerkannter 10 Mechanismus, um Arrhythmien zu beenden bzw. deren Entstehen zu verhindern (T.J. Colatsky et al, Drug Dev. Res. 19, 1990, 129 - 140; "Potassium channels as targets for antiarrhythmic drug action"). Die Länge des Aktionspotentials wird im wesentlichen bestimmt durch das Ausmaß repolarisierender K*-Ströme, die über verschiedene K*-Kanäle aus der Zelle herausfließen. Eine besonders große Bedeutung wird hierbei dem sogenannten "delayed rectifier" I_K zugeschrieben, der aus 3 verschiedenen Komponenten besteht: IK., IK., und IK.,.

Die meisten bekannten Klasse III- Antiarrhythmika (z.B. Dofetilide, E4031 und d-Sotalol) blockieren überwiegend oder ausschließlich den schnell aktivierenden Kaliumkanal IK, der sich sowohl in Zellen des menschlichen Ventrikel als auch im Vorhof nachweisen lässt. Es hat sich jedoch gezeigt, dass diese Verbindungen bei geringen oder normalen Herzfrequenzen ein erhöhtes proarrhythmisches Risiko aufweisen, wobei insbesondere

25 Arrhythmien, die als "Torsades de pointes" bezeichnet werden, beobachtet wurden (D. M. Roden, Am. J. Cardiol. 72, 1993, 44B-49B; "Current status of class III antiarrhythmic drug therapy"). Neben diesem hohen, zum Teil tödlichen Risiko bei niedriger Frequenz, wurde für die I_{Kr}-Blocker ein Nachlassen der Wirksamkeit unter den Bedingungen von Tachykardie, in der die Wirkung gerade benötigt wird, festgestellt ("negative use-dependence").

Während einige dieser Nachteile durch Blocker der langsam aktivierenden Komponente (IK_a) möglicherweise überwunden werden können, wurde deren Wirksamkeit bisher nicht bewiesen, da keine klinischen Untersuchungen mit IK_s-Kanalblockern bekannt sind.

5

10

15

Die "besonders schnell" aktivierende und sehr langsam inaktivierende Komponente des delaved Rectifier IK, (=ultra-rapidly activating delaved rectifier), die dem Kv1.5-Kanal entspricht, spielt eine besonders große Rolle für die Repolarisationsdauer im menschlichen Vorhof. Eine Inhibierung des IK, Kaliumauswärtsstroms stellt somit im Vergleich zur Inhibierung von IK, bzw. IK_s eine besonders effektive Methode zur Verlängerung des atrialen Aktionspotentials und damit zur Beendigung bzw. Verhinderung von atrialen Arrhythmien dar, Mathematische Modelle des menschlichen Aktionspotentials legen nahe, dass der positive Effekt einer Blockade des IKur gerade unter den pathologischen Bedingungen einer chronischen atrialen Fibrillation besonders ausgeprägt sein sollte (M. Courtemanche, R. J. Ramirez, S. Nattel, Cardiovascular Research 1999, 42, 477-489; "lonic targets for drug therapy and atrial fibrillation-induced electrical remodeling; insights from a mathematical model").

20

25

30

Im Gegensatz zu IK- und IK. die auch im menschlichen Ventrikel vorkommen. spielt der IK, zwar eine bedeutende Rolle im menschlichen Vorhof, jedoch nicht im Ventrikel. Aus diesem Grunde ist bei Inhibierung des IK, Stroms im Gegensatz zur Blockade von IK- oder IK₅ das Risiko einer proarrhythmischen Wirkung auf den Ventrikel von vornherein ausgeschlossen. (Z. Wang et al. Circ. Res. 73, 1993, 1061 - 1076).

Antiarrhythmika, die über eine selektive Blockade des IK, Stroms bzw. Kv1.5-Kanals wirken, sind auf dem Markt bisher jedoch nicht verfügbar. Für zahlreiche pharmazeutische Wirkstoffe (z.B. Tedisamil, Bupivacaine oder Sertindole) wurde zwar eine blockierende Wirkung auf den Kv1.5-Kanal

beschrieben, doch stellt die Kv1.5-Blockade hier jeweils nur eine Nebenwirkung neben anderen Hauptwirkungen der Substanzen dar.

In WO 98 04 521 und WO 99 37 607 werden Aminoindane und Aminotetrahydronaphtaline als Kaliumkanalblocker beansprucht, die den Kv1.5-Kanal blockieren. Ebenfalls als Kv1.5-Blocker werden strukturell verwandte Aminochromane in WO 00 12 077 beansprucht. In der Anmeldung WO 99 62 891 werden Thiazolidinone beansprucht die ebenfalls den Kaliumkanal blockieren. In den Anmeldungen WO 98 18 475 und WO 98 18 476 wird die Verwendung verschiedener Pyridazinone und Phosphinoxide als 10 Antiarrhythmika beansprucht, die über eine Blockade des IK wirken sollen. Die gleichen Verbindungen wurden ursprünglich jedoch auch als Immunsuppressiva beschrieben (WO 96 25 936). Alle in oben genannten Anmeldungen beschriebenen Verbindungen sind strukturell völlig andersartig 15 als die erfindungsgemäßen Verbindungen dieser Anmeldung. Von allen in den oben genannten Anmeldungen beanspruchten Verbindungen sind uns keine klinischen Daten bekannt

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass die hier beschriebenen
ortho,meta-substituierten Biarylverbindungen potente Blocker des humanen
Kv1.5-Kanals sind. Sie können deshalb verwendet werden als neuartige
Antiarrhythmika mit besonders vorteilhaftem Sicherheitsprofil. Insbesondere
eignen sich die Verbindungen zur Behandlung supraventrikulärer Arrhythmien,
z. B. Vorhof-Flimmern oder Vorhof-Flattern.

Die Verbindungen k\u00f6nnen eingesetzt werden zur Terminierung von bestehendem Vorhof-Flimmern oder -Flattern zur Wiedererlangung des Sinus-Rhythmus (Kardioversion). Dar\u00fcber hinaus reduzieren die Substanzen die Anf\u00e4lligkeit zur Entstehung neuer Flimmer-Ereignisse (Erhalt des Sinus-Rhythmus, Prophylaxe).

30

Die erfindungsgemässen Verbindungen sind bisher nicht bekannt.

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 17

Einige strukturell verwandte Verbindungen, die nicht Teil dieser Erfindung sind, sind beschrieben in Synlett, 1994, 349 und Can. J. Chem. 2000, 905. Die dort erwähnten Verbindungen A

X = H oder Methyl

5

weisen eine Carbonsäureamid-Gruppe in ortho-Position zum zweiten Phenyl-Ring auf, und eine Kaliumkanal blockierende Aktivität ist nicht beschrieben.

10 Nach der Erfindung können Alkylreste und Alkylenreste geradkettig oder verzweigt sein. Dies gilt auch für die Alkylenreste der Formeln CxH2x, CvH2v, C₇H₂₇, C_VH_{2V} und C_WH_{2W}. Alkylreste und Alkylenreste können auch geradkettig oder verzweigt sein, wenn sie substituiert sind oder in anderen Resten enthalten sind, z. B. in einem Alkoxyrest oder in einem fluorierten Alkylrest. Beispiele für Alkylreste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 15 Isobutyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, Isopentyl, Neopentyl, n-Hexyl, 3.3-Dimethylbutyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl, Octadecyl, Nonadecyl, Eicosyl, Die von diesen Resten abgeleiteten zweiwertigen Reste, z. B. Methylen, 1,1-Ethylen, 1,2-Ethylen, 1,1-Propylen, 1,2-Propylen, 2,2-Propylen, 20 1,3-Propylen, 1,1-Butylen, 1,4-Butylen, 1,5-Pentylen, 2,2-Dimethyl-1,3propylen, 1,6-Hexylen, usw. sind Beispiele für Alkylenreste.

Cycloalkylreste können ebenfalls verzweigt sein. Beispiele für Cycloalkylreste

PCT/EP01/13294 WO 02/44137 18

mit 3 bis 11 C-Atomen sind Cyclopropyl, Cyclobutyl, 1-Methylcyclopropyl, 2-Methylcyclopropyl, Cyclopentyl, 2-Methylcyclobutyl, 3-Methylcyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, 2-Methylcyclohexyl, 3-Methylcyclohexyl, 4-Methylcyclohexyl, Menthyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl usw.

5

Als N-haltige Heteroaromaten mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen gelten insbesondere 1-, 2- oder 3- Pyrrolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder 5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder -5-yl, 1oder 5-Tetrazolvi, 2-, 4- oder 5-Oxazolvi, 3-, 4- oder 5-Isoxazolvi, 1,2,3-10 Oxadiazol-4- oder 5-vl. 1,2,4-Oxadiazol-3- oder 5-vl. 1,3,4-Oxadiazol-2-vl oder -5-yl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-vl. 1.2.4-Thiadiazol-3- oder -5-vl. 1.2.3-Thiadiazol-4- oder 5-vl. 2-. 3- oder 4-Pvridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pvrimidinyl, 3- oder 4-Pvridazinyl, Pvrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolvl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolvl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-15 oder 7-Indazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinoxalinyl, 1-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Phthalazinyl. Umfasst sind weiterhin die entsprechenden N-Oxide dieser Verbindungen, also z.B. 1-Oxy-2-, 3- oder 4-pyridyl.

20

Besonders bevorzugt sind die N-haltigen Heterocyclen Pyrrolyl, Imidazolyl, Chinolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl und Pyridazinyl.

25

30

Pvridyl steht sowohl für 2-, 3- als auch 4-Pvridyl. Thienyl steht sowohl für 2als auch 3-Thienyl. Furyl steht sowohl für 2- als auch 3-Furyl.

Monosubstituierte Phenylreste können in der 2-, der 3- oder der 4-Position substituiert sein, disubstituierte in der 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Position, trisubstituierte in der 2.3.4-, 2.3.5-, 2.3.6-, 2.4.5-, 2.4.6- oder 3.4.5-Position. Entsprechendes gilt sinngemäß analog auch für die N-haltigen Heteroaromaten, den Thiophen- oder die Furylrest.

Bei Di- bzw. Trisubstitution eines Restes können die Substituenten gleich oder verschieden sein

Wenn R(3) und R(4) gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen bedeuten, von denen eine Methylengruppe durch -O-, -S-, -NH- etc. ersetzt sein kann, dann bilden diese Reste zusammen mit dem Stickstoffatom der Formel I einen 5 oder 6 gliedrigen Stickstoffheterocyclus, wie z.B. Pyrrolidin, Piperidin, Morpholin, Thiomorpholin etc.

10 Enthalten die Verbindungen der Formel I eine oder mehrere saure oder basische Gruppen bzw. einen oder mehrere basische Heterocyclen, so gehören auch die entsprechenden physiologisch oder toxikologisch verträglichen Salze zur Erfindung, insbesondere die pharmazeutisch verwendbaren Salze. So können die Verbindungen der Formel I. die saure 15 Gruppen, z. B. eine oder mehrere COOH-Gruppen, tragen, beispielsweise als Alkalimetallsalze, vorzugsweise Natrium- oder Kaliumsalze, oder als Erdalkalimetallsalze, z. B. Calcium- oder Magnesiumsalze, oder als Ammoniumsalze, z. B. als Salze mit Ammoniak oder organischen Aminen oder Aminosäuren, verwendet werden. Verbindungen der Formel I, die eine 20 oder mehrere basische, d. h. protonierbare, Gruppen tragen oder einen oder mehrere basische heterocyclische Ringe enthalten, können auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren verwendet werden, beispielsweise als Hydrochloride. Phosphate, Sulfate, Methansulfonate, Acetate, Lactate, Maleinate, Fumarate, Malate. Gluconate usw. Enthalten die Verbindungen der Formel I gleichzeitig 25 saure und basische Gruppen im Molekül, so gehören neben den geschilderten Salzformen auch innere Salze, sogenannte Betaine, zu der Erfindung. Salze können aus den Verbindungen der Formel I nach üblichen Verfahren erhalten werden, beispielsweise durch Vereinigung mit einer Säure bzw. Base in einem Lösungs- oder Dispergiermittel oder auch durch Anionenaustausch aus 30

anderen Salzen.

Die Verbindungen der Formel I können bei entsprechender Substitution in stereoisomeren Formen vorliegen. Enthalten die Verbindungen der Formel I. ein oder mehrere Asymmetriezentren, so können diese unabhängig voneinander die S-Konfiguration oder die R-Konfiguration aufweisen. Zur Erfindung gehören alle möglichen Stereoisomeren, z. B. Enantiomere oder Diastereomere, und Mischungen von zwei oder mehr stereoisomeren Formen. z. B. Enantiomeren und/oder Diastereomeren, in beliebigen Verhältnissen. Enantiomere z. B. gehören also in enantiomerenreiner Form, sowohl als linksals auch als rechtsdrehende Antipoden, und auch in Form von Mischungen 10 der beiden Enantiomeren in unterschiedlichen Verhältnissen oder in Form von Racematen zu der Erfindung. Die Herstellung von einzelnen Stereoisomeren kann gewünschtenfalls durch Auftrennung eines Gemisches nach üblichen Methoden oder z. B. durch stereoselektive Synthese erfolgen. Bei Vorliegen von beweglichen Wasserstoffatomen umfasst die vorliegende Erfindung auch 15 alle tautomeren Formen der Verbindungen der Formel I.

Die Verbindungen der Formel I sind durch unterschiedliche chemische Verfahren herstellbar, die ebenfalls zu der vorliegenden Erfindung gehören. Einige typische Wege sind in den unten als Schemata 1 bis 4 bezeichneten Reaktionssequenzen skizziert. A1 bis A8 sowie die Reste R(1) bis R(4), R(30) und R (31) sind jeweils wie oben angegeben definiert, sofern nachfolgend nicht etwas anderes angegeben ist.

20

25

So erhält man beispielsweise eine Verbindung der Formel I gemäß Schema 1 (Methode A) oder Schema 2 (Methode B).

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 21

Schema 1

Bisarvle der Formel IV können durch Palladium-katalysierte Suzuki-Kupplung (die z. B. in Gegenwart von Pdf(PPh₃)]₄ als Katalysator, Natriumcarbonat als Base und 1,2-Dimethoxyethan als Lösungsmittel durchgeführt werden kann) eines aromatischen Halogenids der Formel III mit einer aromatischen Boronsäure der Formel II dargestellt werden. Wenn R(9) für einen leicht abspaltbaren Rest , wie z. B. tert.-Butyl oder Benzyl steht, können Verbindungen der Formel V erhalten werden, die dann durch Umsetzung mit 10 Reagenzien R(1)-X und/oder R(2)-Y in Verbindungen der Formel I überführt werden können. Die Umsetzungen der Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel R(1)-X entsprechen der bekannten Umwandlung eines Amins in ein

Carbonsäureamid-, Sulfonsäureamid-, Carbamat-, Harnstoff- oder

Thioharnstoffderivat. Der Rest X steht hierbei für eine geeignete nucleofuge Abgangsgruppe, wie z.B. F. Cl. Br. Imidazol, O-Succinimid etc.

Zur Herstellung von Verbindungen der Formel I in denen R(1) C(0)OR(9) bedeutet, also Carbamaten, werden z.B. Verbindungen der Formel R(1)-X verwendet, bei denen X für Chlor oder O-Succinimid steht, also Chloroformiate oder Succinimidocarbonate.

Zur Herstellung von Verbindungen der Formel I in denen R(1) SO₂R(10) 10 bedeutet, also Sulfonamiden, werden in der Regel Verbindungen der Formel R(1)-X verwendet, bei denen X für Chlor steht, also Sulfonsäurechloride.

Zur Herstellung von Verbindungen der Formel I in denen R(1) COR(11) bedeutet, also Carbonsäureamiden, werden z.B. Verbindungen der Formel R(1)-X verwendet, bei denen X für Chlor, Imidazol oder Acetoxy steht, also Carbonsäurechloride, Carbonsäureimidazolide oder gemischte Anhydride. Es können aber auch die freien Säuren der Formel R(1)-OH in Gegenwart geeigneter Kondensationsmittel wie Carbodiimiden oder TFFH verwendet werden.

15

20

25

Zur Herstellung von Verbindungen der Formel in denen R(1) CONR(12)R(13) oder C(S)NR(12)R(13) bedeutet, also Harnstoffen oder Thioharnstoffen. können anstelle der Verbindungen der Formel R(1)-X auch Verbindungen der Formel R(12)N(=C=O), bzw. R(12)N(=C=S), also isocvanate oder Thioisocvanate verwendet werden.

WO 02/44137 PCT/EP01/13294

Schema 2

Bisaryle der Formel VIII können durch Palladium-katalysierte Suzuki-Kupplung eines aromatischen Bromids, Iodids oder Chlorids der Formel VII mit einer aromatischen Boronsäure der Formel II dargestellt werden (Schema 2).

5 Hydrolyse der Ester mit z. B LiOH ergibt die freien Säuren der Formel IX, die durch Kupplung mit Aminen NHR(3)R(4) in die Bisaryle der Formel IV überführt werden können. Wie in Schema 1 beschrieben liefert Abspaltung der labilen Gruppe R(9) Verbindungen der Formel V, die weiter zu Verbindungen der Formel I umgesetzt werden können.

10

Die oben genannten Umsetzungen der Verbindungen der Formeln IX mit Aminen der Formel HNR(3)R(4) entsprechen der bekannten Umwandlung einer Carbonsäure zu einem Carbonsäureamid. Zur Durchführung dieser Reaktionen sind in der Literatur zahlreiche Methoden beschrieben worden.

Besonders vorteilhaft können sie durch Aktivierung der Carbonsäure, z.B. mit Dicyclohexylcarbodiimid (DCC) oder N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid-hydrochlorid (EDC) gegebenenfalls unter Zusatz von Hydroxybenzotriazol (HOBt) oder Dimethylaminopyridin (DMAP) erfolgen. Es können aber auch zunächst nach bekannten Methoden reaktive Säurederivate synthetisiert werden, z.B. Säurechloride durch Umsetzung der Carbonsäuren der Formel IX oder mit anorganischen Säurehalogeniden, wie z.B. SOCl₂, oder Säureimidazolide durch Umsetzung mit Carbonyldiimidazol, die dann anschließend, gegebenenfalls unter Zusatz einer Hilfsbase, mit den Aminen der Formel HNR(3)R(4) umgesetzt werden.

Schema 3

Die in Methode A und B benötigten aromatischen Boronsäuren der Formel II können aus den Aromaten oder aromatischen Halogeniden der Formel XI durch Ortholithiierung bzw. Halogen-Metallaustausch gefolgt von Umsetzung mit Borsäuretrimethylester (oder anderer Borsäuretriester) und anschliessende saure Hydrolyse synthetisiert werden.

15

10

Die in Methode B eingesetzten Halogenide der Formel VII sind nach literaturbekannten Vorschriften synthetisierbar bzw. leicht durch gängige Veresterungsmethoden aus den literaturbekannten Säuren der Formel X erhältlich. Die in Methode A eingesetzten aromatischen ortho-Halogenamide der Formel III sind gemäss Schema 4 aus den Estern der Formel VII nach Hydrolyse zu den Säuren X durch Kupplung mit Aminen NHR(3)R(4) erhältlich. Die Knüpfung der Amidbindung kann auf den oben für die Umsetzung von Verbindungen der Formel IX nach IV beschriebenen Wegen erfolgen.

10

15

Bei allen Verfahrensweisen kann es angebracht sein, bei bestimmten Reaktionsschritten funktionelle Gruppen im Molekül zeitweilig zu schützen. Solche Schutzgruppentechniken sind dem Fachmann geläufig. Die Auswahl einer Schutzgruppe für in Betracht kommende Gruppen und die Verfahren zu ihrer Einführung und Abspaltung sind in der Literatur beschrieben und können gegebenenfalls ohne Schwierigkeiten dem Einzelfall angepaßt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze können am Tier, bevorzugt am Säugetier, und 20 insbesondere am Menschen als Arzneimittel für sich allein, in Mischungen untereinander oder in Form von pharmazeutischen Zubereitungen verwendet werden. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze zur Anwendung als Arzneimittel, ihre Verwendung in der Therapie und Prophylaxe der genannten 25 Krankheitsbilder und ihre Verwendung zur Herstellung von Medikamenten dafür und von Medikamenten mit K+-Kanal-blockierender Wirkung, Weiterhin sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung pharmazeutische Zubereitungen, die als aktiven Bestandteil eine wirksame Dosis mindestens einer Verbindung der Formel Lund/oder eines physiologisch verträglichen 30 Salzes davon neben üblichen, pharmazeutisch einwandfreien Träger- und Hilfsstoffen enthalten. Die pharmazeutischen Zubereitungen enthalten

normalerweise 0,1 bis 90 Gewichtsprozent der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch verträglichen Salze. Die Herstellung der pharmazeutischen Zubereitungen kann in an sich bekannter Weise erfolgen. Dazu werden die Verbindungen der Formel I und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze zusammen mit einem oder mehreren festen oder flüssigen galenischen Trägerstoffen und/oder Hilfsstoffen und, wenn gewünscht, in Kombination mit anderen Arzneimittelwirkstoffen in eine geeignete Darreichungsform bzw. Dosierungsform gebracht, die dann als Arzneimittel in der Humanmedizin oder Veterinärmedizin verwendet werden kann.

10

15

Arzneimittel, die erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze enthalten, können oral, parenteral, z. B intravenös, rektal, durch Inhalation oder topisch appliziert werden, wobei die bevorzugte Applikation vom Einzelfall, z. B. dem jeweiligen Erscheinungsbild der zu behandelnden Erkrankung, abhängig ist.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann auf Grund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen, Tablettenhilfsstoffen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler, Mittel zur Erzielung eines Depoteffekts. Puffersubstanzen oder Farbstoffe verwendet werden.

Die Verbindungen der Formel I können zur Erzielung einer vorteilhaften therapeutischen Wirkung auch mit anderen Arzneiwirkstoffen kombiniert werden. So sind in der Behandlung von Herz-Kreislauferkrankungen vorteilhafte Kombinationen mit herz-kreislaufaktiven Stoffen möglich. Als derartige, für Herz-Kreislauferkrankungen vorteilhafte Kombinationspartner kommen beispielsweise andere Antiarrhythmika, so Klasse I-, Klasse III- oder Klasse III-Antiarrhythmika, in Frace, wie beispielsweise IK_x- oder IK-

Kanalblocker, z.B. Dofetilid, oder weiterhin blutdrucksenkende Stoffe wie ACE-Inhibitoren (beispielsweise Enalapril, Captopril, Ramipril), Angiotensin-Antagonisten, K*-Kanalaktivatoren, sowie alpha- und beta-Rezeptorenblocker, aber auch sympathomimetische und adrenerg wirkende Verbindungen, sowie Na*/H*-Austausch-Inhibitoren, Calciumkanalantagonisten, Phosphodiesterasehemmer und andere positiv inotrop wirkende Stoffe, wie z. B. Digitalisglykoside, oder Diuretika.

Für eine orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen. Stabilisatoren oder inerten 10 Verdünnungsmittel, vermischt und durch die üblichen Methoden in die geeigneten Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wässrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als inerte Träger können z. B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesiumcarbonat, 15 Kaliumphosphat, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke. verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder als Lösemittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran. Als Lösungsmittel für wässrige oder 20 alkoholische Lösungen kommen z. B. Wasser, Ethanol oder Zuckerlösungen oder Gemische davon, in Betracht, Weitere Hilfsstoffe, auch für andere Applikationsformen, sind z. B. Polyethylenglykole und Polypropylenglykole.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven

Verbindungen, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie
Lösungsvermittlern, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen, in Lösung,
Suspension oder Emulsion gebracht. Die Verbindungen der Formel I und ihre
physiologisch verträglichen Salze können auch lyophilisiert werden und die
erhaltenen Lyophilisate z. B. zur Herstellung von Injektions- oder

Infusionspräparaten verwendet werden. Als Lösungsmittel kommen z. B.
Wasser, physiologische Kochsalzlösung oder Alkohole, z. B. Ethanol.

Propanol, Glycerin, in Betracht, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucoseoder Mannitlösungen, oder auch Mischungen aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

5 Als pharmazeutische Formulierung für die Verabreichung in Form von Aerosolen oder Sprays sind geeignet z. B. Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen der Wirkstoffe der Formel I oder ihrer physiologisch verträglichen Salze in einem pharmazeutisch unbedenklichen Lösungsmittel, wie insbesondere Ethanol oder Wasser, oder einem Gemisch solcher
 Lösungsmittel. Die Formulierung kann nach Bedarf auch noch andere pharmazeutische Hilfsstoffe wie Tenside, Emulgatoren und Stabilisatoren sowie ein Treibgas enthalten. Eine solche Zubereitung enthält den Wirkstoff üblicherweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 10, insbesondere von etwa 0,3 bis 3 Gewichtsprozent.

15

Die Dosierung des zu verabreichenden Wirkstoffs der Formel I bzw. der physiologisch verträglichen Salze davon hängt vom Einzelfall ab und ist wie üblich für eine optimale Wirkung den Gegebenheiten des Einzelfalls anzupassen. So hängt sie natürlich ab von der Häufigkeit der Verabreichung 20 und von der Wirkstärke und Wirkdauer der jeweils zur Therapie oder Prophylaxe eingesetzten Verbindungen, aber auch von Art und Stärke der zu behandelnden Krankheit sowie von Geschlecht, Alter, Gewicht und individueller Ansprechbarkeit des zu behandelnden Menschen oder Tieres und davon, ob akut oder prophylaktisch therapiert wird. Üblicherweise beträgt 25 die tägliche Dosis einer Verbindung der Formel I bei Verabreichung an einem etwa 75 kg schweren Patienten 0.001 mg/kg Körpergewicht bis 100 mg/kg Körpergewicht, bevorzugt 0.01 ma/ka Körpergewicht bis 20 ma/ka Körpergewicht. Die Dosis kann in Form einer Einzeldosis verabreicht werden oder in mehrere, z. B. zwei, drei oder vier Einzeldosen aufgeteilt werden. Insbesondere bei der Behandlung akuter Fälle von Herzrhythmusstörungen, 30 beispielsweise auf einer Intensivstation, kann auch eine parenterale

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 29

Verabreichung durch Injektion oder Infusion, z. B. durch eine intravenöse Dauerinfusion, vorteilhaft sein,

Experimenteller Teil

5

Liste der Abkürzungen

Boc tert.-Butyloxycarbonyl

DMAP 4-Dimethylaminopyridin

10 DCC Dicvclohexvlcarbodiimid

DIPEA N-Ethyldiisopropylamin

DME 1,2-Dimethoxyethan

EDC N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid-hydrochlorid

Eq. Moläquivalent

HOBt 1-Hydroxy-1H-benzotriazol 15

> Me Methyl

MeLi Methyllithium (in Hexan)

BuLi Butyllithium (in Pentan)

RT Raumtemperatur

RP-HPI C Umkehrphasen-Hochleistungschromatographie

THE Tetrahydrofuran

TFFH Tetramethylfluoroamidiniumhexafluorophosphat

TFA Trifluoressigsäure

25 Synthese der Boronsäuren der Formel II

Die Boronsäuren wurden gemäss Schema 3 synthetisiert - ihre Synthese wird anhand mehrer Beispiele demonstriert:

2-(tert-Butoxycarbonylamino-methyl)-phenylboronsäure (Verbindung 1) 30

PCT/EP01/13294

N-Boc-2-Brombenzylamin (5.72 g, 20 mmol) wurde in THF unter Argon gelöst, auf - 78°C gekühlt, mit 13.75 ml MeLi (1.6 M in Hexan, 22 mmol) versetzt, nach 1 h mit 28 ml (1.5 M in Pentan, 42 mmol) tert. BuLi versetzt und nach einer weiteren Stunde bei -78°C erfolgte Zugabe von Borsäuretrimethylester (9.0 ml, 80 mmol). Nach Erwärmen auf Raumtemperatur wurde mit verdünnter Salzsäure bis pH 6 versetzt, mit Dichlormethan extrahiert, die organische Phase mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen und getrocknet. Man erhielt 5.1 g (100%) eines hellgelben festen Schaums.

MS (FAB, Probe mit Giycerin versetzt): m/z = 308 (M + 57), 252 (M + 1).

1913 (1 AL), Flobe fill Glycelli Versetztj. 1192 – 300 (191 + 37.), 232 (191 + 1.)

(R)-2-(1-tert-Butoxycarbonylaminoethyl)-phenylboronsäure (Verbindung 2)

15

20

25

10

2.2 g (10 mmol) N-Boc-(R)-Phenethylamin wurden in 50 ml wasserfreiem THF gelöst, auf -78°C gekühlt und tropfenweise mit 14 ml (1.5 M Lösung in Pentan, 21 mmol) tert.Butyllithium versetzt. Während 2 h wurde auf -20°C erwärmt, anschliessend 4.5 ml (40 mmol) Borsäuretrimethylester zugegeben und auf Raumtemperatur erwärmt. Die Lösung wurde auf 0°C gekühlt, mit 10% HCl bis auf pH 6 angesäuert, die wässrige Phase mit Dichlormethan extrahlert, die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter NaCl - Lösung gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 2.0 g (75%) eines hellgelben festen Schaums der ohne weitere Reinigung verwendet wurde.

MS (FAB, Probe mit Glycerin versetzt); m/z = 322 (M + 57), 266 (M +1).

3-(tert-Butoxycarbonylaminomethyl)-pyridin-4-boronsäure (Verbindung 3)

5

10

5.5 g (26.4 mmol) N-Boc-3-Aminomethylpyridin wurden in THF gelöst , auf – 78°C gekühlt, mit 37 ml tert. BuLi (1.5 M in Pentan, 55.5 mmol) versetzt und die tiefgrüne Mischung langsam bis auf –20°C erwärmt. Nach Zugabe von Borsäuretrimethylester (12 ml, 105.6 mmol) wurde auf Raumtemperatur erwärmt und über Nacht gerührt. Nach Zugabe von verdünnter Salzsäure bis pH 6 wurde die Lösung am Rotationsverdampfer konzentriert und mit Chloroform /Isopropanol (3/1) extrahiert. Die organische Phase wurde getrocknet und eingeengt. Man erhielt 4.3 g (65%) eines orangen Feststoffs der ohne weitere Reinigung eingesetzt wurde. MS (FAB, Probe mit Glycerin versetzt): m/z = 309 (M + 57).

Synthese aromatischer Halogenide der Formeln III und VII

20

25

Allgemeine Arbeitsvorschrift für die Synthese der Verbindungen der Formel VII mit Thionvlchlorid:

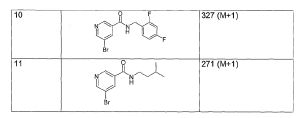
2.5 mmol Säure der Formel X werden mit 3 ml Thionylchlorid 4 h zum Rückfluss erhitzt und anschliessend eingeengt. Das rohe Reaktionsprodukt wird zweimal mit Toluol koevaporiert, in 12.5 ml Dichlormethan aufgenommen und mit 3 mmol des Amins NHR(3)R(4) und 5.5 mmol Triethylamin versetzt. Die Mischung wird über Nacht gerührt . mit NaHCO₂-Lösung gewaschen.

getrocknet und eingeengt. Man erhält 1.5 bis 2.5 mmol des gewünschten Amids III das ohne weitere Reinigung eingesetzt werden kann.

Beispiele für Amide III gemäss allgemeiner Arbeitsvorschrift

5

Verbindung	Struktur	Masse (ES+) : m/z =
4	O H	270 (M+1)
5	O F	326 (M+1)
6	Cl O F	360 (M+1)
7	D F F	340 (M+1)
8	O F F	327 (M+1)
9	O N N H	271 (M+1)



Die Ester VII wurden nach literaturbekannten Vorschriften synthetisiert, teilweise aus den Säuren X durch Veresterung nach laborüblichen Verfahren hergestellt.

Beispiel für Esterhalogenid VII

5

10

Struktur	Masse
, Î	Säure kommerziell
OEt	erhältlich
Br	
	ODE

Aufbau der Biaryle durch Palladium-katalysierte Suzuki-kupplung zu den Verbindungen der Formeln IV (Schema 1) und VIII (Schema 2)

Allgemeine Arbeitsvorschrift:

Zu mit Argon begastem 1,2-Dimethoxyethan (10 ml/ mmol Bromid III oder VII) wurden 0.05 eq. Tetrakis-triphenylphosphin-Palladium und 1 eq. des
15 entsprechenden Bromids III oder VII zugegeben. Nach 10 min wurden 1.5 eq. der entsprechenden Boronsäure zugesetzt und zuletzt 2 eq. einer 2 molaren Natriumcarbonatlösung. Es wurde 18h zum Rückfluss unter Argon erhitzt, abgekühlt und mit Methylenchlorid verdünnt. Die Mischung wurde mit Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet,

eingeengt und chromatographisch gereinigt. Bei der Reinigung per RP-HPLC wurden basische Verbindungen als Trifluoracetate isoliert.

Beispiele für Bisaryle der Formel VIII

MS (ES+): m/z = 357 (M + 1).

5 6-[2-(tert-Butoxycarbonylaminomethyl)phenyl]-pyridin-2-carbonsäureethylester (Verbindung 13)

83 ml 1,2-Dimethoxyethan wurden mit Argon begast, 481 mg (0.41 mmol) Pd(PPh₃)₄ und 1.9 g (8.3 mmol) 6-Brompicolinsäureethylester zugegeben. Nach 10 min wurden 3.16 g (12.5 mmol) 2-(tert-Butoxycarbonylamino-methyl)-phenylboronsäure und zuletzt 8.3 ml einer 2M Natriumcarbonatlösung zugegeben. Die Mischung wurde unter Argon 18 h zum Rückfluss erhitzt, nach dem Abkühlen mit Dichlormethan verdünnt und mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde getrocknet, eingeengt und chromatographisch an Kieselgel gereinigt. Man erhielt 2.12 g (72%) eines zähen orangen Öls.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 8.13 (1H, dd, J = 7.7, 1.1 Hz); 7.96 (1H, t, J = 7.7 Hz);

- 20 7.77 (1H, dd, J = 7.7, 1.1 Hz); 7.74 (1H, d, J = 7.7 Hz); 7.52 7.38 (3H, m); 7.04 (1H, m); 4.54 (2H, q, J = 7.0 Hz); 4.22 (2H, m); 1.46 (9H, s); 1.44 (3H, t, J = 7.0 Hz).
- 25 Beispiele für Bisaryle der Formel IV (nach Methode A)
 Entsprechend der oben angeführten allgemeinen Arbeitsvorschrift wurden folgende Verbindungen synthetisiert, die gleichzeitig Beispiele sind:

Beispiel	Struktur	Masse (ES+):
		m/z =
1	K.I.	382 (M+1)
2		453 (M+1)
3		487 (M+1), 431 (M-55)
4		411 (M+1)
5		398 (M+1)

Hydrolyse der Biaryle VIII zu den Säuren der Formel IX (Schema 2)

Allgemeine Arbeitsvorschrift:

5 1 eq. des Esters VIII wurde in Methanol/THF (3/1, 5 ml/mmol) gelöst und mit 2 eq. einer 1 molaren LiOH-Lösung versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wurde die Lösung mit Wasser verdünnt und mit KHSO₄- Lösung auf pH 3 - 4 eingestellt. Es wurde mehrfach mit Dichlormethan extrahiert, die organische Phase getrocknet und eingeengt. Typischerweise werden Ausbeuten zwischen 90 und 95% erhalten.

Entsprechend dieser Vorschrift wurde folgende Verbindung Der Formel IX dargestellt:

Verbindung	Struktur	Masse (ES+):
		m/z =
14	NO N	329 (M+1), 229 (M-99)

Synthese der Amide IV durch Amidkupplung mit den Säuren IX (Schema 2)

Allgemeine Arbeitsvorschrift für die Amidkupplung

5 1 eq. Säure IX wurde in Dichlormethan (20 ml/mmol) gelöst und mit 2 eq. Triethylamin, 1.2 eq. EDC, 0.2 eq. DMAP und 1.2 eq. des entsprechenden Amins NH(R3)(R4) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wurde mit Wasser gewaschen und per RP-HPLC gereinigt. Basische Verbindungen wurden als Trifluoracetate isoliert.

10

Entsprechend dieser Vorschrift wurden mehre Beispiele synthetisiert:

Beispiel	Struktur	Masse (ES+):
		m/z =
9	Koly Japan	434 (M+1)
10	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	

Abspaltung der Boc-Schutzgruppe zu den Aminen V (Schema 1 und 2)

Allgemeine Arbeitsvorschrift

10

5 1 eq. der N-Boc-Verbindung wird in Dichlormethan/Trifluoressigsäure (3/1, 10 ml/mmol) gelöst und bei Raumtemperatur 3 h gerührt. Anschliessend wird am Rotationsverdampfer eingeengt und mit Toluol koevaporiert. Die Amine V werden ohne weitere Reinigung für weitere Umsetzungen verwendet. Alle Verbindungen wurden durch Massenspektrometrie charakterisiert.

Umsetzung der Amine V mit verschiedenen Reagenzien zu den erfindungsgemässen Verbindungen I

Allgemeine Arbeitsvorschrift für die Umsetzung zu Carbamaten der Formel I

1 eq. des Amins V wird in Dichlormethan (ca. 10 n/l/mmol) gelöst und mit 1.2 eq (2.2
eq. bei Verwendung des Trifluoracetates) Triethylamin und 1.2 eq. des
Succinimidylcarbonats (oder wahlweise des entsprechenden Chlorformiats) versetzt
und über Nacht gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und mit NaHCO₃Lösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet, eingeengt und, falls
erforderlich, per RP-HPLC gereinidt.

Beispiel 12: {2-[6-(2-Pyridin-2-yl-ethylcarbamcyl)-pyridin-2-yl]-benzyl}-carbaminsäure (S)-1-(phenylethyl)ester

20 mg (0.06 mmol) 6-(2-Aminomethylphenyl)-pyridin-2-carbonsäure (2-pyridin-2-ylethyl)-amid wurden in 3 ml trockenem Dichlormethan gelöst, mit 7 mg (0.07 mmol)

- 5 Triethylamin und 18 mg (0.17 mmol) (S)-2-Phenylethyloxycarbonyloxysuccinimid versetzt. Nach 18 h Reaktionszeit wurde mit 15 ml Dichlormethan verdünnt, mit gesättigter NaHCO₃- Lösung gewaschen und die organische Phase getrocknet und eingeengt. Nach der Reinigung per RP-HPLC erhielt man 12 mg (28%) einer farblosen Substanz in Form ihres Bis(trifluoracetates).
- 10 MS (ES+): m/z = 481 (M + 1).
 ¹H-NMR (CDCl₃): 8 = 8.60 (1H, m), 8.05 7.86 (3H, m), 7.58 7.29 (13H, m), 5.75 (1H, q, J = 6.6 Hz), 5.65 (1H, br s), 4.22 (2H, m), 3.93 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3.84 (2H, m), 1.48 (3H, d, J = 6.6 Hz).
- 15 Weitere Beispiele, die entsprechend der Arbeitsvorschrift dargestellt wurden:

Beispiel	Struktur	Masse (ES+):
		m/z =
13		445 (M+1)

14		431 (M+1)
	l o h	
15		487 (M+1)
16		488 (M+1)
	o h h	
	O THO	
17	i	432 (M+1)
18		489 (M+1)
	NH ₂	
	N H O	
	" "	
19	ij	482 (M+1)

Allgemeine Arbeitsvorschrift für die Umsetzung zu Amiden der Formel I

A) 1 eq. des Amins V wird in Dichlormethan (ca. 10 ml/mmol) gelöst, mit 1.2 eq (2.2 eq. bei Verwendung des Triffuoracetates) Diisopropylethylamin und 1.2 eq. des
 Säurechlorids versetzt und über Nacht gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und mit NaHCO₃- Lösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet, eingeengt und, falls erforderlich, per RP-HPLC gereinigt.

B) 1 eq. des Amins V wird in Dichlormethan (ca. 10 ml/mmol) gelöst, mit 1.2 eq (2.2 eq. bei Verwendung des Trifluoracetates) Diisopropylethylamin, mit 1.2 eq. der Säure und 1. 2 eq. TFFH versetzt und über Nacht gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und mit NaHCO₃- Lösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet, eingeengt und, falls erforderlich, per RP-HPLC gereinigt.

15

Beispiel 20: 6-(2-{[2-(4-Methoxyphenyl)-acetylamino]-methyl}-phenyl)-pyridin-2-carbonsäure(4-methoxyphenyl)-amid

20

25

39 mg (0.12 mmol) 6-(2-Aminomethylphenyl)-pyridin-2-carbonsäure (4-methoxyphenyl)-amid wurden in 3 ml Dichlormethan gelöst, mit 27 µl (0.144 mmol) 4-Methoxyphenylacetylchlorid und 19 mg (0.144 mmol) DIPEA versetzt und über Nacht gerührt. Es wurde mit 20 ml Dichlormethan verdünnt und mit NaHCO₃- Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde

42

getrocknet, eingeengt und per RP-HPLC gereinigt. Es wurden 56 mg (78%) der Verbindung von Beispiel 20 in Form ihres Trifluoracetats isoliert.

MS (ES+): m/z = 482 (M + 1).

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 9.77 (1H, br s), 8.23 (1H, d, J = 7.7 Hz), 7.94 (1H, t, J = 7.7 Hz), 7.54 (1H, d, J = 7.7 Hz), 7.45 – 7.36 und 7.09 – 6.76 (12H, m), 3.81

Weitere Beispiele gemäss der allgemeinen Arbeitsvorschrift A oder B:

(3H, s), 3.79 (3H, s), 3.64 (2H, s), 3.42 (2H, s).

Beispiel	Struktur	Masse (ES+):
		m/z =
21		502 (M+1)
22		481 (M+1)
23		496 (M+1)
24		482 (M+1)

25	462 (M+1)
26	502 (M+1)
27	501 (M+1)
28	445 (M+1)
29	459 (M+1)
30	473 (M+1)

Pharmakologische Untersuchungen

Kv1.5-Kanäle aus dem Menschen wurden in Xenopus Oozyten expremiert. Hierfür wurden zuerst Oozyten aus Xenopus laevis isoliert und defollikuliert. Anschließend wurde in diese Oozyten in vitro synthetisierte Kv1.5 codierende RNA injiziert. Nach 1 - 7 Tagen Kv1.5-Proteinexpression wurden an den Oozyten mit der Zwei-Mikroelektroden Voltage-Clamp Technik Kv1.5-Ströme gemessen. Die Kv1.5-Kanäle wurden hierbei in der Regel mit 500 ms dauernden Spannungssprüngen auf 0 mV und 40 mV aktiviert. Das Bad wurde mit einer Lösung der nachfolgenden Zusammensetzung durchspült: NaCl 96 mM, KCl 2 mM, CaCl₂ 1,8 mM, MgCl₂ 1 mM, HEPES 5 mM (titriert mit NaOH auf pH 7.4). Diese Experimente wurden bei Raumtemperatur durchgeführt. Zur Datenerhebung und Analyse wurden eingesetzt: Geneclamp Verstärker (Axon Instruments, Foster City, USA) und MacLab 15 D/A-Umwandler und Software (ADInstruments, Castle Hill, Australia), Die erfindungsgemäßen Substanzen wurden getestet, indem sie in unterschiedlichen Konzentrationen der Badlösung zugefügt wurden. Die Effekte der Substanzen wurden als prozentuale Inhibition des Kv1.5-Kontrollstromes berechnet, der erhalten wurde, wenn der Lösung keine 20 Substanz zugesetzt wurde. Die Daten wurden anschließend mit der Hill-Gleichung extrapoliert, um die Hemmkonzentrationen IC50 für die jeweiligen Substanzen zu bestimmen.

Auf diese Weise wurden für die nachfolgend aufgeführten Verbindungen folgende IC_{50} -Werte bestimmt:

Beisp.	IC ₅₀						
ŀ	[µM]		[µM]		[µM]		[µM]
1	6.7	2	<100	3	<100	4	6.1
5	6	6	<100	7	<100	8	<100

Beisp.	IC ₅₀	Beisp.	IC ₅₀	Beisp.	IC50	Beisp.	IC ₅₀
	[µM]		[µM]		[µM]		[µM]
9	3	10	<100	11	10	12	2.2
13	7	14	<100	15	<100	16	<100
17	<100	18	4.2	19	2	20	<100
21	5.7	22	<100	23	<100	24	<100
25	<100	26	7.4	27	6	28	4.2
29	4	30	3.1				
				ĺ		İ	

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I.

worin bedeuten:

5

10

15

20

25

A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8

unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR5, wobei mindestens vier dieser Gruppen CH bedeuten;

R(1) C(O)OR(9), SO₂R(10), COR(11), C(O)NR(12)R(13) oder C(S)NR(12)R(13);
R(9), R(10), R(11) und R(12)
unabhängig voneinander C₂H₂₂-R(14);

x 0, 1, 2, 3 oder 4,

wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) oder SO₂Me bedeutet:

R(14) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F, CHF₂, OR(15), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstitulert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe,

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 47

> NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF3 oder Phenyl.

> das unsubstituiert ist oder substituiert mit 1. 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO2, CN, COOMe, CONH2, COMe, NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen. Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen. Dimethylamino, Sulfamovi, Methylsulfonvi und Methylsulfonylamino;

R(13) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CFs:

15 R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

R(3) C_vH_{2v} -R(16);

5

10

20

25

30

0. 1. 2. 3 oder 4. У

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) oder SO₂Me bedeutet;

R(16) Alkvl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F, CHF₂, OR(17),

SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger

Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino.

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH2, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl,

R(17) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF3, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-

Pvridyl.

wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

5

10 R(3) CHR(18)R(19);

R(18) Wasserstoff oder C₂H_{2Z}-R(16), wobei R(16) wie oben angegeben definiert ist:

z 0, 1, 2 oder 3;

R(19) COOH, CONH₂, CONR(20)R(21), COOR(22) oder CH₂OH;

R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, C_VH_{2V}-CF₃ oder C_WH_{2W}-Phenyl,

wobel der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

v 0, 1, 2 oder 3; w 0, 1, 2 oder 3:

25

20

15

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen; R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder CF₃; oder

30 R(3) und R(4)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine

Methylengruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(Methyl)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann:

R(5) F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino, wobel für den Fall, dass mehrere Reste A1 bis A8 die Bedeutung CR(5) haben, die Reste R(5) unabhängig voneinander definiert sind:

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen:

oder

5

10

15

20

R(30) und R(31)

gemeinsam eine Kette von 2 Methylengruppen sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in der bedeuten:

A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei mindestens 4 dieser Gruppen CH bedeuten;

R(1) C(0)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(0)NR(12)R(13);

R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander C_xH_{2x}-R(14);

x 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) bedeutet

R(14) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 C-Atomen, CF₃, OR(15), Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3.

4. 5. 6. 7. 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe,

30

25

5

10

20

25

30

NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃ oder Phenyl, das unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl

und Methylsulfonylamino; s

R(15)

R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3:

15 R(3) C_VH_{2V}-R(16);

y 0, 1, 2, 3 oder 4;

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) oder SO₂Me bedeutet;

R(13) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen oder CF3;

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, C-Atomen, CF₃, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

R(17) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-Pyridyl, wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfarnoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

oder

5

15

20

25

10 R(3) CHR(18)R(19):

R(18) Wasserstoff oder C_2H_{2Z} -R(16), wobei R(16) wie oben angegeben definiert ist;

z 0, 1, 2 oder 3;

R(19) CONH₂, CONR(20)R(21), COOR(22), CH₂OH;

R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, C_VH_{2V}-CF₃ oder C_WH_{2W}-Phenyl,

wobei der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituienten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; 0, 1, 2 oder 3:

v 0, 1, 2 oder 3; w 0, 1, 2 oder 3:

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen; R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen:

- R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder CF3;
- R(5) F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1,
- 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino,
 Sulfamoyl, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino;

52

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkvl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen:

oder

5 R(30) und R(31)

eine Kette von 2 Methylengruppen sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

- 3. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass A1. 10 A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei höchstens zwei dieser Gruppen A1 - A8 Stickstoff bedeuten und mindestens 4 dieser Gruppen CH bedeuten.
 - 4. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass bedeuten:
 - A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8 unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei höchstens zwei dieser Gruppen Stickstoff bedeuten und mindestens 4 dieser Gruppen CH bedeuten:
 - R(1) C(O)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(O)NR(12)R(13);
- 20 R(9), R(10), R(11) und R(12)

х

unabhängig voneinander CyH2y-R(14); 0, 1, 2, 3 oder 4.

wobei x nicht 0 sein kann, wenn R(14) OR(15) bedeutet:

R(14) Alkvl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF3, C2F5, C3F7, CH2F, CHF2, OR(15), Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

> wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br,

25

30

15

WO 02/44137 PCT/EP01/13294

53

I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovi, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino,
Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;
R(15) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit
3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃ oder Phenyl, das
unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3
Substituenten ausgewählt aus der Gruppe
bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN,
COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2,
3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 CAtomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl

R(13) Wasserstoff;

15 R(2) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3 C-Atomen R(3);

R(3) CHR(18)R(19);

5

10

25

R(18) Wasserstoff oder C_zH_{2z}-R(16);

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 oder 11 C-Atomen, CF₃, C₂F₅, C₃F₇, CH₂F, CHF₂, OR(17),

und Methylsulfonylamino:

20 SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger

Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen, wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂,

COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

z 0, 1, 2 oder 3;

30 R(19) CONH₂, CONR(20)R(21), COOR(22) oder CH₂OH;

R(20) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, C_VH_{2V}-CF₃ oder C_WH_{2W}-Phenyl, 5

15

25

wobei der Phenylring unsubstituiert ist oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonvl und Methylsulfonvlamino:

v 0. 1. 2 oder 3:

w 0, 1, 2 oder 3;

10 R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen;
R(22) Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen:

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1 oder 2 C-Atomen:

R(5) F, CI, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovi, Methylsulfonvl oder Methylsulfonvlamino:

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze.

 Verbindungen der Formel I nach Ansprüchen 1 - 3, dadurch gekennzeichnet, dass darin bedeuten:

A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7 und A8

unabhängig voneinander Stickstoff, CH oder CR(5), wobei höchstens eine dieser Gruppen Stickstoff bedeutet und mindestens 5 dieser Gruppen CH bedeuten:

R(1) C(O)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(O)NR(12)R(13);

R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig von einander C_XH_{2X}-R(14);

x 0, 1, 2, 3 oder 4;

30 R(14)

Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen, CF₃, Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl,

Furyl, Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5. 6. 7. 8 oder 9 C-Atomen.

wobei Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamovl. Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

10

15

5

- R(13) Wasserstoff:
- R(2) Wasserstoff oder Methyl;
- R(3) C_VH_{2V} -R(16);

y 0, 1, 2, 3 oder 4;

wobei y nicht 0 sein kann, wenn R(16) OR(17) bedeutet;

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen, CF₃, OR(17), SO₂Me, Phenyl, Naphthyl, Furyl. Thienyl oder ein N-haltiger Heteroaromat mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen.

20

wobei Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl und der N-haltige Heteroaromat unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, OCF₃, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino:

25

R(17) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃, Phenyl oder 2-, 3- oder 4-Pyridyl,

30

wobei Phenyl oder 2-, 3- oder 4- Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 oder 3 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

5

R(4) Wasserstoff, Alkyl mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(5) F, CI, Br, I, CF₃, NO₂, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen. Alkoxy mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen. Dimethylamino.

Sulfamovi, Methylsulfonyl oder Methylsulfonylamino:

10 R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl; sowie ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze

Verbindungen der Formel I nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass darin
 bedeuten:

A4 CH oder Stickstoff;

A1, A2, A3, A5, A6, A7 und A8

unabhängig voneinander CH oder CR(5), wobei mindestens 5 dieser Gruppen CH bedeuten.

20

7. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass darin bedeuten:

R(1) C(0)OR(9), SO₂R(10), COR(11) oder C(0)NR(12)R(13);

R(9), R(10), R(11) und R(12)

unabhängig voneinander C_XH_{2X}-R(14);

0, 1, 2 oder 3;

R(14) Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9, C-Atomen, CF₃, Phenyl oder Pyridyl,

wobei Phenyl und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F. Cl. Br. I, CF3.

30

25

WO 02/44137 PCT/EP01/13294

57

OCF₃, OH, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(13) Wasserstoff;

R(2) Wasserstoff;

5 R(3) C_VH_{2V}-R(16),

0. 1 oder 2:

R(16) Alkyl mit 1, 2, 3, C-Atomen, Cycloalkyl mit, 5 oder 6 C-Atomen, CF₃, Phenyl, oder Pyridyl.

wobei Phenyl, und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, CF₃, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen und Alkoxy mit 1, 2, C-Atomen:

R(4) Wasserstoff;

10

15

25

30

R(5) F, CI, CF₃, CN, COOMe, CONH₂, COMe, NH₂, OH, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(30) und R(31)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Methyl.

Verbindungen der Formel I nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass darin
 bedeuten:

R(1) C(0)OR(9) oder COR(11);

R(9) und R(11)

unabhängig voneinander C_XH_{2X}-R(14);

0, 1, 2 oder 3;

R(14) Cycloalkyl mit 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl.

wobei Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF₃, OCF₃, OH, Alkyl mit 1, 2, 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen

R(2) Wasserstoff

R(3) C_yH_{2y} -R(16);

5

10

15

25

30

58

0. 1 oder 2:

R(16) Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, Cycloalkyl mit 5 oder 6 C-Atomen, Phenyl oder Pyridyl,

wobei Phenyl und Pyridyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1, 2 Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, CF₃, OCF₃, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen:

R(4) Wasserstoff.

R(5) F, Cl, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Alkoxy mit 1 oder 2 C-Atomen;

R(30) und R(31)

Wasserstoff.

- Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis
 und ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze zur Anwendung als
 Arzneimittel
- 10. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon als Wirkstoff, zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen und gegebenenfalls noch einem oder mehreren anderen pharmakologischen Wirkstoffen.
 - 11. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments mit K⁺-Kanal-blockierender Wirkung zur Therapie und Prophylaxe von K⁺-Kanal mediierten Krankheiten.
 - 12. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Herzrhythmusstörungen, die durch Aktionspotential-Verlängerung behoben

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 59

werden können.

15

25

- 13. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes 5 davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Reentry-Arrhythmien.
- 14. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes 10 davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von supraventrikulären Arrhythmien.
 - 15. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von atrialer Fibrillation oder atrialem Flattern.
- 16. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon zur Herstellung eines Medikamentes zur Terminierung von atrialer 20 Fibrillation oder atrialem Flattern (Kardioversion).
 - 17. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon sowie eines IKr-Kanalblockers als Wirkstoffe, zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen.
- 18. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der 30 Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon

WO 02/44137 PCT/EP01/13294 60

sowie eines IKs-Kanalblockers als Wirkstoffe, zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen.

19. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 und/oder eines pharmazeutisch akzeptablen Salzes davon sowie eines Beta-blockers als Wirkstoffe, zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

It tional Application No PCT/EP 01/13294

Relevant to claim No.

1.10 - 19

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07C271/22 C07C235/34 C07D213/79 C07D213/81 C07D213/82 A61K31/325 A61K31/4402 A61K31/4406 A61P9/06

According to International Palent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

P,A

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

abstract

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 $\,$ C07C $\,$ C07D $\,$ A61K $\,$ A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Category . Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

12 April 2001 (2001-04-12)

WO 01 25189 A (AVENTIS PHARMA GMBH)

A	BRANDMEIER ET AL: "Antiparallel.betasheet conforcyclopeptides containing a pseu acid with a biphenyl moiety" HELVETICA CHIMICA ACTA, VERLAG CHIMICA ACTA, VERLAG CHIMICA ACTA, 1984, pages 70-4 XP002159083 ISSN: 0018-019X page 71; examples 5-8	do-amino HELVETICA	1,10-19
X	Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	lin annex.
A do c E ea II L do O do O do	dat categories of cited documents: coursent defining the general state of the art which is not available of the art which is not available of the principle relevance categories of course of the principle relevance of the principle of the princ	The later document published after the Interpretation of priority date and not in conflict with stellar to incredest with stellar to incredest with stellar to incredest or the incredest or the connected considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or the connected to particular viewoment. The document of particular viewoment, the document is confined with one or members, secure conditionation being driving into art. The document is confined with one or members, secure conditionation being driving into art.	the application but considered invention to be considered to current is taken alone current is taken alone current invention alone current sets when the weak to at person skilled family
Date o	of the actual completion of the international search 7 March 2002	Date of mailing of the international se	arch report
Name	and mailing address of the ISA European Patient Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 Ni. – 22091 W Higkwijk, Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31-70) 340-3016	Authorized officer Zervas, B	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ilonal Application No PCT/EP 01/13294

	ition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passa	ges	Relevant to claim No.
A	US 5 631 293 A (KLEEMANN HEINZ-WERNER AL) 20 May 1997 (1997-05-20) examples column 6, line 34 -column 8, line 27	ET	1,10-19
4	US 5 670 525 A (URBAHNS KLAUS ET AL) 23 September 1997 (1997-09-23) examples II,IV,13,20,30; tables 3,5		1,10-19

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In al Application No PCT/EP 01/13294

			FCI/EF	01/13294
Patent document cited in search report	Publication date	Patent famil member(s)		Publication date
WO 0125189 A	12-04-2001	DE 199474 AU 77778 WO 01251	00 A	05-04-2001 10-05-2001 12-04-2001
US 5631293 A	20-05-1997	AU 30506 CA 21578 CN 11277 CZ 95023 DE 9595054 DK 7008 EP 07008 ES 21312 GR 30303 HU 726 JP 80921 NO 9535 NZ 2729 PL 3103 RU 21540	15 T 34 B2 55 A 59 A1 49 A , B 17 A3 87 D1 99 T3 99 T3 91 T3 92 A 653 A 42 A 653 A 43 A1 43 A1 455 C2 85 B	14-03-1996 15-04-1999 06-08-1998 21-03-1996 10-03-1996 10-03-1996 10-05-1999 18-10-1999 18-03-1996 16-07-1999 28-05-1996 09-04-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996 11-03-1996
US 5670525 A	23-09-1997	AU 30205 CN 11271 CZ 95021 EE 95000 EP 07058 FI 9540 HU 746 IL 1150 JP 80676 NO 9533 NZ 2728 PL 3101 RU 21546	52 B2 95 A 14 A 98 A3 59 A 20 A1 07 A 118 A2 72 A 767 A 51 A 45 A1 35 C2 95 A3 64 B	07-03-1996 08-10-1998 14-03-1996 24-07-1996 13-03-1996 15-04-1996 10-03-1996 28-01-1997 31-12-1999 12-03-1996 01-03-1996 01-03-1996 27-07-1997 04-03-1996 20-08-2000 08-01-1997 21-01-2001 17-04-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

tionales Aktenzeichen PCT/EP 01/13294

Betr. Ansnouch No.

1.10 - 19

1,10-19

A. KLASSIFIZERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C271/22 C07C235/34 C07D213/79 C07D213/81 C07D213/82 A61K31/325 A61K31/4402 A61K31/4406 A61P9/06

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

P,A

Α

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $1PK \ 7 \quad C07C \quad C07D \quad A61K \quad A61P$

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

WO 01 25189 A (AVENTIS PHARMA GMBH)

12. April 2001 (2001-04-12) Zusammenfassung

BRANDMFIFR FT AL:

Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile

"Antiparallel.beta.-sheet conformation in

cyclopeptides containing a pseudiactd with a biphenyl moiety" HELVETICA CHIMICA ACTA, VERLAG HI CHIMICA ACTA. BASEL, CH, Bd. 77, Nr. 1, 1994, Seiten 70-8! XP002159083 ISSN: 0018-019X Seite 71; Beispiele 5-8	ELVETICA
Weltern Veröffenlichungen sind der Fontsetzung von Feld C zu entherhein * Besondern Kategorien von angegebenen Veröffenlichungen: * Neröffenlichung die den algebenen Stand der Fontsicht derinert, aber nicht als Festondern Edularien stand der Fontsicht derinert, aber nicht als Festondern Edularien anzureinen ist den reicht als Festondern Edularien standern der Annehmen standern veröffenlich werden sich sich den veröffenlichung, die geoligen ist, einen Prichtlatungsenzuch zweischaft erscheinen zu stenen, der der der des Veröffenlichungseiten einer den Schalten veröffenlicht der des Veröffenlichungseiten sich den Schalten veröffenlicht den des Veröffenlichungseiten einer des Schalten veröffenlicht der des Veröffenlichungseiten sich den Schalten veröffenlicht der Schalten veröffenlicht der Schalten veröffenlicht der Schalten veröffenlicht der der Schalten vertreicht der Veröffenlichtung die Schalten verfündlichen Greinen sich seine Benrühlichen Greinen vertreicht seine Benrühlichen Greinen vertreicht seinen Vertreichtung der Vertreichtung des Professions der Verfündlichung der Ve	Seine Anhang Patentiamilie "It Spittere Veröffernlichung, die nach dem internetionalen Anneklediation oder dem Prinzendesstallen veröffernlicht werden ist und mit der der der Prinzendesstallen veröffernlicht werden ist und mit der Geren Eriffoliage zugrundeligenden Prinzips oder der ihr zugrundslegenden Tracende abgegeben besonderer betrautung des bezungswebes betrachten der State d
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 7. März 2002	Absendedatum des internationalen Recherchenberichte 14/03/2002
Name und Postanschrill der Internationalun Reicherchenbehörde Europäisisches Patentarin, P.B. 5516 Patentiaan 2 NL – 2200 IV - Rjesnig Tal. (-31–70) 540–2004, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (-51–70) 340–3016	Bevolmächtigter Bediensteter Zervas, B

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir :ionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/13294

C.(Fortcetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kelegorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.							
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
А	US 5 631 293 A (KLEEMANN HEINZ-WERNER ET AL) 20. Mai 1997 (1997-05-20) Beispiele Spalte 6, Zeile 34 -Spalte 8, Zeile 27	1,10-19					
А	US 5 670 525 A (URBAHNS KLAUS ET AL) 23. September 1997 (1997-09-23) Beispiele II,IV,13_20,30; Tabellen 3,5	1,10-19					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In onales Aktenzeichen
PCT/EP 01/13294

				PUIZE	01/13294
Im Recherchen angeführtes Paten	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
WO 012518	39 A	12-04-2001	DE AU WO	19947457 A1 7777800 A 0125189 A1	05-04-2001 10-05-2001 12-04-2001
US 563129	13 A	20-05-1997	DE AT AU CA CON CZ DE DK PES FI GRU JP NO NZ PLU STW ZA	4432101 A1 178315 T 695234 B2 3050695 A 2157859 A1 1127749 A ,B 9502317 A3 59505487 D1 700899 T3 2131241 T3 954192 A 3030365 T3 72629 A2 8092196 A 953553 A 272947 A 310343 A1 2154055 C2 9500282 A ,B 419455 C2	14-03-1996 15-04-1999 06-08-1998 21-03-1996 10-03-1996 13-07-1996 13-03-1996 06-05-1999 18-10-1999 13-03-1996 16-07-1999 10-03-1996 30-09-1999 28-05-1996 09-04-1996 11-03-1996 11-03-1996 10-08-2000 30-04-1996 21-01-2001 17-04-1996
US 567052	.5 A	23-09-1997	DE AU CN CZ EEP FI HU JPO NOZ PL RU SK TW ZA	4430638 A1 697552 B2 3020595 A 1127114 A 9502198 A3 9500059 A 0705820 A1 954007 A 74618 A2 115072 A 8067670 A 272851 A 310145 A1 2154635 C2 106595 A3 419464 B 9507187 A	07-03-1996 08-10-1998 14-03-1996 24-07-1996 13-03-1996 15-04-1996 10-04-1996 01-03-1996 28-01-1997 31-12-1999 12-03-1996 01-03-1996 01-03-1996 02-08-2000 08-01-1997 21-01-2001 17-04-1996